PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-329702

(43) Date of publication of application: 29.11.1994

(51)Int.Cl.

CO8C 19/00 CO8C 19/06

(21)Application number : 05-121636

(71)Applicant: KAO CORP

SUMITOMO RUBBER IND LTD

(22)Date of filing:

24.05.1993

(72)Inventor: TANAKA YASUYUKI

ICHIKAWA NAOYA SAKAKI TOSHIAKI

HIOKI YUICHI

HAYASHI MASAHARU

(54) MODIFIED NATURAL RUBBER AND ITS PRODUCTION

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a modified natural rubber which is obtd. at a high modification efficient, hence exhibits an excellent modification effect, and is useful as measures against allergy. CONSTITUTION: After the content of protein in a natural rubber is reduced to a nitrogen content of 0.10wt.%, the rubber is modified e.g. by graft copolymn., epoxidation, etc.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

28.09.1999

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3294903

[Date of registration]

05.04.2002

[Number of appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平6-329702

(43)公開日 平成6年(1994)11月29日.

(51) Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 8 C 19/00

MFY

19/06 MGD

審査請求 未請求 請求項の数9 OL (全 7 頁)

(21)出願番号

特顯平5-121636

(71)出顧人 000000918

花王株式会社

(22)出顧日

平成5年(1993)5月24日

東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号

(71)出願人 000183233

住友ゴム工業株式会社

兵庫県神戸市中央区脇浜町3丁目6番9号

(72)発明者 田中 康之

東京都八王子市打越町1481-184

(72)発明者 市川 直哉

兵庫県明石市魚住町清水41番地の1 住友

ゴム魚住寮

(74)代理人 弁理士 亀井 弘勝 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 改質天然ゴムおよびその製造方法

(57)【要約】

【構成】天然ゴム中の蛋白質を窒素含有率において 0.

10重量%以下まで除去した後、この天然ゴムを改質して得られる改質天然ゴムである。改質にはグラフト共重合、エポキシ化などが含まれる。

【効果】高い改質効率を有するので、すぐれた改質効果を示し、またアレルギー対策としても有用である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】改質された天然ゴムであって、この天然ゴ ム中の蛋白質が窒素含有率において0.10重量%以下 であることを特徴とする改質天然ゴム。

1

【請求項2】改質された天然ゴムであって、この天然ゴ ム中の蛋白質が窒素含有率において0.05重量%以下 であることを特徴とする改質天然ゴム。

【請求項3】改質された天然ゴムであって、この天然ゴ ム中の蛋白質が窒素含有率において0.02重量%以下 であることを特徴とする改質天然ゴム。

【請求項4】改質された天然ゴムであって、この天然ゴ ム中の蛋白質が、赤外線吸収スペクトルにおいて328 O c m-1の吸収が認められない程度まで除去されている ことを特徴とする改質天然ゴム。

【請求項5】不飽和結合を有する有機化合物をグラフト 共重合した天然ゴムであって、この天然ゴム中の蛋白質 が窒素含有率において 0.10重量%以下であることを 特徴とするグラフト共重合天然ゴム。

【請求項6】エポキシ化された天然ゴムであって、この 天然ゴム中の蛋白質が窒素含有率において0.10重量 20 %以下であることを特徴とするグラフト共重合天然ゴ

【請求項7】天然ゴムラテックス中の蛋白質を、窒素含 有率において0.10重量%以下となるまで除去した 後、この天然ゴムを改質することを特徴とする改質天然 ゴムの製造方法。

【請求項8】 天然ゴムラテックス中の蛋白質を、窒素含 有率において0.10重量%以下となるまで除去した 後、この天然ゴムに不飽和結合を有する有機化合物をグ ラフト共重合させることを特徴とするグラフト共重合天 30 然ゴムの製造方法。

【請求項9】天然ゴムラテックス中の蛋白質を、窒素含 有率において0.10重量%以下となるまで除去した 後、この天然ゴムをエポキシ化することを特徴とするエ ポキシ化天然ゴムの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、実質的に蛋白質を含有 しない脱蛋白天然ゴムを用いた改質天然ゴムおよびその 製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術および発明が解決しようとする課題】従来 より、天然ゴムは、自動車用タイヤ、ベルト、接着剤な どの工業用品から手袋などの家庭用品まで幅広く利用さ れている。天然ゴムは加硫ゴムとして優れた機械的性質 を有するほか、合成ゴムと比較して格段に優れた生ゴム 強度(グリーンストレングス)を有している。そのた め、天然ゴムは混練、シーティングおよび各種成形工程 における加工性に優れている。また、ラテックスにおい ても凝固時のゲル強度が大きいため、皮膜成形が容易で 50 と、新鮮な天然ゴムラテックス(フィールドラテック

あるため、コンドーム、手術用手袋や各種カテーテルな ど各種製品として製造供給されてきた。

【0003】しかし、天然ゴムは、ガス透過性に優れる ブチルゴムや耐油性に優れるニトリルゴムのような特殊 な性質を有する合成ゴムとは競合できない。そのため、 天然ゴムの有する機械的性質や皮膜形成能などの優れた 特性を保持したまま、他のゴム特性を付与するために天 然ゴムの改質が行われてきた。改質としては、不飽和結 合を有する有機化合物のグラフト共重合、エポキシ化な 10 どが知られている。不飽和結合を有する有機化合物のグ ラフト共重合には、メタクリル酸メチル、スチレン、ア クリロニトリル等がモノマーとして使用されており、と くに天然ゴムにメタクリル酸メチルをグラフト共重合し たものは「MGラテックス」として市販されている。

【0004】天然ゴムに対するこれらの改質は、コス ト、取扱いの容易さなどから、一般に界面活性剤で安定 化したラテックス状態で行われるが、場合により固形ゴ ム、ゴム溶液中などでも行われる。しかし、通常の天然 ゴムラテックス中には、蛋白質などの非ゴム成分が5% 程度存在する。また、市販の濃縮ラテックスにも約3% の非ゴム成分が存在する。そのため、これらの非ゴム成 分、とくに蛋白質が天然ゴムの改質を阻害する原因とな り、例えばグラフト共重合の場合には、グラフト率およ びグラフト効率が低下し、高い改質効果が得られないと いう問題がある。

【0005】一方、近時、天然ゴム製品を使用した手術 用手袋や各種カテーテル、麻酔用マスク等の医療用具が 原因で患者が呼吸困難、アナフィラキシー様症状(血管 性浮腫、じんましん、虚脱、チアノーゼ等)を起こすこ とが米国で報告された。また、アレルギーの既往症をも つ女性が天然ゴムからつくった家庭用ゴム手袋を使用し た際、手の痛み、じんましん、眼の周囲の血管性浮腫が 現れた等の症例も報告されている。

【0006】その原因としては、天然ゴム中の蛋白質で あろうと推測されている。そのため、天然ゴム製品中の 蛋白質量を除去することが求められている。このような 問題は天然ゴム製品だけでなく、これを改質した改質ゴ ムにおいても生じうるものである。さらに、天然ゴムに は、天然物に特有の産地、産出時期等の違いにより原料 特性が安定しないと言う欠点があった。その原因となっ ているのは非ゴム成分であるため、非ゴム成分を除去す ることにより、加硫特性の不安定さがなくなり、合成ゴ ムと同様に品質が安定した原料ゴムとなり、改質天然ゴ ムの機械特性の精度向上に役立つ。

【〇〇〇7】脱蛋白処理を施した天然ゴムとしては、ク レープH、クレープG、クレープCDなどが実際に市販 されている。一般に、天然ゴムの蛋白質含有量は通常ケ ールダール法によって決定される窒素含有率の6.3倍 量で表されてきた。本発明者らが調査したところによる

ス)の窒素含有率は約0.5-0.8重量%、市販の精 製ラテックスおよび生ゴム(スモークドシートゴム)で は約0.3重量%以上である。また、従来の脱蛋白天然 ゴムでは、蛋白質含有量は大幅に低下しているものの、 最も蛋白質含有量が少ないクレープCDでも窒素含有率 は約0.11重量%であり、脱蛋白は完全ではなく、そ のため改質の効率を高めることができず、またアレルギ 一対策としても不十分な材料であった。

【0008】本発明の主たる目的は、高効率で改質され る。本発明の他の目的は、アレルギーを起こさない改質 天然ゴムおよびその製造方法を提供することである。 [0009]

【課題を解決するための手段および作用】上記課題を達 成するための本発明の改質天然ゴムは、天然ゴム中の蛋 白質が窒素含有率において0.10重量%以下まで除去 された天然ゴムを改質したものである。また、本発明の 改質天然ゴムの製造方法は、天然ゴムラテックス中の蛋 白質を、窒素含有率において 0.10重量%以下となる まで除去した後、この天然ゴムを改質することを特徴と する。

【0010】このように、窒素含有率が0.10重量% 以下まで脱蛋白処理された天然ゴムを使用することによ り、天然ゴムの改質を効率よく行うことが可能となり、 高い改質効果が得られる。本発明の改質天然ゴムには、 上記のように脱蛋白した天然ゴムに不飽和結合を有する 有機化合物をグラフト共重合させたもの、エポキシ化を 行ったものがが含まれる。

【0011】また、改質する天然ゴムは、蛋白質量が窒 素含有率で0.05重量%以下であるのがより好まし く、とくに0.02重量%以下が好ましい。一般に、天 然ゴムは、分子量がそれぞれ100万~250万の高分 子量成分と10万~20万の低分子量成分との混合体で あることが知られている。高分子量成分は、低分子量成 分が天然ゴムに含まれているアブノーマル基(主にペプ チド分子)を介して相互に結合し分枝したものと推測さ れている。本来の生合成で生成したと考えられる低分子 量ゴムの分子量を仮に10万としたとき、この低分子量 ゴム1分子に、分子間結合に介在するペプチド分子が1 分子即ち窒素原子(原子量14)が1原子結合したとき の窒素含量は0.014%である。この量に相当する窒 素は除去されずに残ると考えられる。したがって、不可 避的に約0.02%程度以下の窒素含量は残存するた め、窒素含有率が0.02%以下のレベルまで除去され た天然ゴムは、ほぼ完全に蛋白質が除去されていると判 断される。

【0012】また、本発明において、ほぼ完全に脱蛋白 された天然ゴムは、赤外線吸収スペクトルにおいてポリ ペプチドに特有な3280cm⁻¹の吸収が認められないも のである。従って、蛋白質が除去されたことをより正確 50

に確認するためには、赤外線吸収スペクトルによる分析 手法の採用が望ましい。本発明における脱蛋白された天 然ゴムとしては、先に本出願人らが提案した脱蛋白天然 ゴム (特願平4-208754号および同4-2087 55号)があげられる。このような脱蛋白天然ゴムは、 ラテックスに蛋白質分解酵素またはバクテリアを添加し て蛋白質を分解させる方法か、あるいは石鹸などの界面 活性剤により繰り返し洗浄する方法により製造すること ができる。とくに、先に本出願人らが提案した、蛋白質 た改質天然ゴムおよびその製造方法を提供することであ 10 分解酵素と界面活性剤とで同時または順次に処理する方 法(特願平4-208756号~同4-208758 号)により製造されたものが、より好適に使用される。 【0013】脱蛋白天然ゴムを得るための出発原料とな るラテックスは、市販のアンモニア処理ラテックスおよ びフィールドラテックスのいずれをも使用することがで きる。前記蛋白分解酵素としては、特に限定されず、細 菌由来のもの、糸状菌由来のもの酵母由来のものいずれ でも構わないが、これらの中では細菌由来のプロテアー ゼを使用するのが好ましい。

【0014】また、界面活性剤としては、例えば陰イオ ン性界面活性剤および/または非イオン性界面活性剤が 使用可能である。陰イオン界面活性剤には、例えばカル ボン酸系、スルホン酸系、硫酸エステル系、リン酸エス テル系などの界面活性剤がある。また、非イオン性界面 活性剤としては、例えばポリオキシアルキレンエーテル 系、ポリオキシアルキレンエステル系、多価アルコール 脂肪酸エステル系、糖脂肪酸エステル系、アルキルポリ グリコシド系などが好適に使用される。

【0015】蛋白分解酵素で天然ゴムラテックス中の蛋 白質を分解させるには、蛋白分解酵素をフィールドラテ ックスまたはアンモニア処理ラテックスに約10~0. 001重量%の割合で添加するのがよい。酵素による処 理時間としては特に限定されないが、数分から1週間程 度処理を行うことが好ましい。また、ラテックスは攪拌 しても良いし、静置でもかまわない。また、必要に応じ て温度調節を行っても良く、適当な温度としては、5℃ ~90℃、好ましくは20℃~60℃ある。処理温度が 90℃を超えると酵素の失活が早く、5℃未満では酵素 の反応が進行し難くなる。

【0016】界面活性剤によるラテックス粒子の洗浄方 法としては、例えば酵素処理を完了したラテックスに界 面活性剤を添加し遠心分離する方法が好適に採用でき る。その際、界面活性剤はラテックスに対して0.00 1~10重量%の範囲で添加するのが適当である。ま た、遠心分離に代えて、ラテックス粒子を凝集させて分 離する洗浄方法を採用することもできる。遠心分離は1 回ないし数回行えばよい。また、天然ゴムを洗浄する際 に、合成ゴムまたは合成ゴムラテックスを組み合わせて 用いることもできる。

【0017】本発明における改質天然ゴムのうち、不飽

和結合を有する有機化合物をグラフト共重合させたグラ フト共重合体は、不飽和結合を有する有機化合物を脱蛋 白天然ゴムのラテックスに加え、適当な重合開始剤を加 えて反応させることにより得られる。不飽和結合を有す る有機化合物としては、例えばメタクリル酸、アクリル 酸、メタクリル酸メチル、アクリル酸メチル、2-ヒド ロキシエチルメタクリレート等のメタクリル酸やアクリ ル酸またはその誘導体、アクリロニトロル、酢酸ビニ ル、スチレン、アクリルアミド、ビニルピロリドン等の グラフト共重合可能なモノマーがあげられる。不飽和結 10 合を有する有機化合物のラテックスへの添加に際して は、あらかじめラテックス中に乳化剤を加えておくか、 あるいは不飽和結合を有する有機化合物を乳化した後、 ラテックスに加える。乳化剤としては、とくに限定され ないが、ノニオン系の界面活性剤が好適に使用される。 【0018】不飽和結合を有する有機化合物の添加量 は、通常、脱蛋白天然ゴム100重量部に対して5~1 00重量部、好ましくは10~50重量部である。ビニ ルモノマーの添加量がこの範囲を超えるときはホモポリ マーの生成が増加してしまいグラフト効率が低下し、逆 20 にこの範囲を下回るときは不飽和結合を有する有機化合 物のグラフト量が少なくなり改質効果が小さくなり、い

【0019】重合開始剤としては、例えば過酸化ベンゾ イル、過酸化水素、クメンハイドロパーオキサイド、も ertーブチルハイドロパーオキサイド、ジーtert ーブチルパーオキサイド、2,2-アゾビスイソブチロ チトリル、過硫酸カリウムなどの過酸化物があげられ、 とくにレドックス系の重合開始剤を使用するのが重合温 度を低減させる上で好ましい。かかるレドックス系の重 30 合開始剤において、過酸化物と組み合わされる還元剤と しては、例えばテトラエチレンペンタミン、メルカプタ ン類、酸性亜硫酸ナトリウム、還元性金属イオン、アス コルビン酸などがあげられる。レドックス系の重合開始 剤における好ましい組み合わせ例としては、tert-ブチルハイドロパーオキサイドとテトラエチレンペンタ ミン、過酸化水素とFe²⁺塩、K₂ SO₂ O₈ とNaH SO3 などがある。

ずれも好ましくない。

【0020】重合開始剤の添加量は、不飽和結合を有す る有機化合物100モルに対して0.3~10モル%、 好ましくは0.5~1モル%である。これらの成分を反 応容器に仕込み、30~80℃で2~10時間反応を行 わせることにより、グラフト共重合体が得られる。使用 する脱蛋白された天然ゴムはラテックス状態のものでも よく、ゴム溶液や固形ゴムであってもよい。

【0021】かくして得られる脱蛋白天然ゴムのグラフ ト共重合体は、高いグラフト率(主鎖ポリマーの重量に 対するグラフト重合したモノマーの重量の割合をいい、 通常15~25%程度)とグラフト効率(モノマーの全 重合重量に対するグラフト重合したモノマーの重量の割 50 ラテックスに加えた。さらに、p Hを9.2に再調整し

合をいい、通常40~60%程度)を有するため、強度 を維持したまま接着性などの特性にすぐれ、従って接着 材などの用途に好適に使用できる。

【0022】本発明における脱蛋白天然ゴムのエポキシ 化は、有機過酸を用いて行われる。有機過酸としては、 例えば過安息香酸、過酢酸、過ギ酸、過フタル酸、過プ ロピオン酸、トリフルオロ過酢酸、過酪酸なとがあげら れる。これらの有機過酸はラテックスに直接添加しても よいが、有機過酸を形成する2成分をラテックスに加 え、生成した有機過酸がラテックス中の天然ゴムと反応 させるようにするのが好ましい。例えば、過ギ酸を生成 させる場合はギ酸および過酸化水素を順次加えればよ い。また、過酢酸の場合には、氷酢酸および過酸化水素 を順次加えて反応させればよい。

【0023】有機過酸の添加量は、通常、脱蛋白天然ゴ ム100重量部に対して10~100重量部、好ましく は20~70重量部である。有機過酸を生成する2成分 を加える場合も、生成する有機過酸がこの範囲内にある ように添加量を調整する。有機過酸の添加量が前記範囲 を超える場合は副反応などにより物性の低下が大きくな り、逆に前記範囲を下回る場合は改質効果が小さくな り、いずれも好ましくない。

【0024】ラテックスにこれらの有機過酸またはその 反応成分を加えるに先立って、ラテックスには、ノニオ ン系などの乳化剤を加え、かつラテックスのpHを中性 付近である約5~7に保って安定化しておくのが好まし い。エポキシ化反応は、通常、温度30~60℃で3~ 10時間反応させることによって行われる。

【0025】使用する脱蛋白天然ゴムは、前記グラフト 化と同様に、ラテックス状態のものでもよく、ゴム溶液 や固形ゴムで行うこともできる。かくして得られる脱蛋 白天然ゴムのエポキシ化物は、高いエポキシ化率(不飽 和結合のエポキシ基への変化率をいい、通常50~70 %程度)を有するため、強度を維持したまま耐油性、耐 ガス透過性などの特性にすぐれ、従ってホース、タイヤ のインナーライナーなどの用途に好適に使用できる。

【実施例】以下、参考例および実施例をあげて本発明の 改質天然ゴムを説明する。

参考例1 40

蛋白分解酵素としてノボノルディスクバイオインダスト リー(株)のアルカラーゼ2.0M、天然ゴムラテック スはソクテック社(マレイシア)の固形ゴム分60.2 %のものを使用した。

【0027】天然ゴムラテックス15m1を200ml の蒸留水で希釈し、0.12%のナフテン酸ソーダで安 定化した。リン酸二水素ナトリウムを添加してpHを 9. 2に調製した。アルカラーゼ2.0Mを0.78g を10mlの蒸留水に分散させた後、前記希釈天然ゴム

た後、37℃で24時間維持した。酵素処理を完了した ラテックスにノニオン系界面活性剤である「エマルゲン 810」(花王株式会社製の商品名)を1%の濃度で添 加し、11、000rpmで30分間遠心分離した。生 じたクリーム状留分を1%の「エマルゲン810」(前 出)を含む蒸留水200m1に再分散させ、再度遠心分 離した。この作業を3回繰り返した後、クリームの分散 液の所定量を蒸留水に分散して脱蛋白ゴムラテックスを 得た。

し、室温で乾燥させ、得られたフィルムを減圧下室温で 乾燥した。 得られたフィルムの窒素含有率をRRIM試 驗法 (Rubber Research Institute of Malaysia (1973).

'SMR Bulletin No.7') によって分析した。また、赤外 線吸収スペクトルは、KBrディスク上にフィルムを成 形しJASCO 5300フーリエ変換赤外線分光器に よって吸光度を測定した。

【0029】その結果、得られた固形ゴムの窒素含有率 は0.008%以下であり、また3320cm-1の短鎖ペ プチドあるいはアミノ酸の吸収は存在するが3280cm 20 -1の高分子ポリペプチドの吸収は検出できなかった。

天然ゴムラテックスにはガスリー社(マレイシア)の高 アンモニアタイプの市販ラテックスを使用した。固形ゴ ム分62.0%であった。

【0030】0.12%のナフテン酸ソーダ水溶液で上 記天然ゴムラテックスを固形ゴム分が10重量%になる よう希釈した。燐酸二水素ナトリウムを添加してpHを 9. 2に調製した上、アルカラーゼ2. 0Mをゴム分1 0gに対して0.87gの割合で加えた。さらに、pH 30 を9.2に再調製した後、37℃で24時間維持した。 【0031】酵素処理を完了したラテックスにノニオン 系界面活性剤である「エマルゲン810」(前出)の1 %水溶液を加えてゴム分濃度を8%に調整し、11,0 00rpmで30分間遠心分離した。生じたクリーム状 留分を「エマルゲン810」(前出)の1%水溶液で分 散させ、ゴム分濃度が約8%になるように調整した上で 再度遠心分離をした。さらに遠心分離操作を一度繰り返 した後、得られたクリームを蒸留水に分散し固形ゴム分 60%の脱蛋白ゴムラテックスを調製した。

【0032】このラテックスから得られた生ゴムの窒素 量は0.05%であり、その赤外線吸収スペクトルには 3320cm⁻¹の吸収は存在するが3280cm⁻¹の吸収は 認められなかった。

参考例3

参考例2と同様にして、酵素処理を完了したラテックス にノニオン系界面活性剤である「エマルゲン810」 (前出)の1%水溶液を加えてゴム濃度を8%に調整

し、11000rpmで30分間遠心分離した。得られ たクリームを蒸留水に分散し、固形ゴム分60%の脱蛋

白ゴムラテックスを調製した。

【0033】このラテックスから得られた生ゴムの窒素 量は0.1%であり、その赤外線吸収スペクトルには3 320cm-1の吸収は存在するが3280cm-1の吸収は認 められなかった。

実施例1 (グラフト共重合した天然ゴムの製造)

攪拌棒、滴下漏斗、窒素導入管およびコンデンサーを備 【0028】脱蛋白ゴムラテックスをガラス板上に流延 10 えた4つ口フラスコに参考例1で得た脱蛋白天然ゴムの ラテックス(固形分60%)300gを投入し、窒素雰 囲気下でゆっくりと撹拌しながら、蒸留水250mlに溶 解したノニオン系乳化剤(花王株式会社製の「エマルゲ ン930」) 0.92gを一度に加えた。次に、メタク リル酸メチル91.6gを加え、数秒間激しく攪拌して それぞれの薬品をよく混合させた。ついで、蒸留水50 mlに溶かした重合開始剤tert- ブチルハイドロパーオキ サイド1.43gとテトラエチレンペンタミン15.0 gとを加え、、30℃で3時間反応させた。反応後のラ テックスは凝固していたので、石油エーテルで抽出を行 った後、アセトンとメタノールの2:1混合溶媒で抽出 することにより、未反応天然ゴム、ホモポリマーおよび グラフト共重合体を分離した。これらはFT-IR,N MRでそれぞれ単独であることを確認した。

実施例2~3(グラフト共重合した改質天然ゴムの製

参考例2で得た脱蛋白ゴムラテックス(固形分60%) および参考例3で得た脱蛋白ゴムラテックス(固形分6 0%) をそれぞれ使用したほかは、実施例1と同様にし てグラフト共重合体を得た。

比較例1 (グラフト共重合した天然ゴムの製造) ガスリー社(マレイシア)から入手したHAタイプのラ テックスを30%濃度に希釈後、遠心分離により60% に濃縮した。これによって得られた窒素含有率が0.1 6%である天然ゴムのラテックス(固形分61%)を使 用したほかは、実施例1と同様にしてグラフト共重合体 を得た。

比較例2(グラフト共重合した天然ゴムの製造) ガスリー社(マレイシア)から入手した、窒素含有率が 0.34%である天然ゴムのラテックス(固形分61 %)を使用したほかは、実施例1と同様にしてグラフト 共重合体を得た。

【0034】各実施例および比較例で得たグラフト共重 合体について、重合度を評価するグラフト率およびグラ フト効率を次式で求めた。

[0035]

【数1】

10 グラフト重合したモノマーの重量 (g) ×100 主鎖ポリマーの重量(g)

グラフト重合したモノマーの重量 (g) ------×100 モノマーの全重合重量(g)

【0036】得られたグラフト率およびグラフト効率 を、使用した各天然ゴムの窒素含有率と共に表1に示

* [0037]

【表1】

す。

	窒素含有率(%)	グラフト率 (%)	グラフト効率 (%)
実施例1	0.008	33.4	66. 2
実施例2	0.05	32.5	65.4
実施例3	0.10	26.5	62.7
比較例1	0, 16	22.4	5 9. 1
比較例2	0.34	21.2	59.4

【0038】表1から、蛋白質が窒素含有率で0.10 %以下に低減された実施例では、窒素含有率が高い比較 ることがわかる。

実施例4(エポキシ化された天然ゴムの製造)

攪拌棒、滴下漏斗およびコンデンサーを備えた3つ口フ ラスコに参考例1で得た脱蛋白天然ゴムのラテックス (固形分60%) 300gを投入した。ついで、蒸留水 300回に溶解したノニオン系乳化剤(花王株式会社製 の「エマルゲン106」) 5.4gをゆっくりと攪拌し ながら加えた。次に、酢酸を加えて、pHを中性に調整 し、40℃に加熱し、攪拌しながら30.6gのギ酸を 加えた。さらに、50℃に加熱し、20分で166.8 30 gの過酸化水素(39%水溶液)を加え、その後室温で 5時間反応させてエポキシ化ゴムを得た。

実施例5~6(エポキシ化された天然ゴムの製造) 参考例2で得た脱蛋白ゴムラテックス(固形分60%) および参考例3で得た脱蛋白ゴムラテックス(固形分6 0%)をそれぞれ使用したほかは、実施例4と同様にし てエポキシ化ゴムを得た。

比較例3(エポキシ化された天然ゴムの製造) ガスリー社 (マレイシア) から入手した、窒素含有率が 0.16%である天然ゴムのラテックス(固形分61 %)を使用したほかは、実施例1と同様にしてエポキシ 化ゴムを得た。

比較例4(エポキシ化ゴムの製造)

ガスリー社 (マレイシア) から入手した、窒素含有率が 0.34%である天然ゴムのラテックス(固形分61 %)を使用したほかは、実施例1と同様にしてエポキシ 化ゴムを得た。

※【0039】各実施例および比較例で得られたエポキシ 化ゴムのエポキシ化率は、FT-IR, 13C-NMRを 例に比べて、グラフト率およびグラフト効率に優れてい 20 用いて測定した。測定はChemical Demonstration of th e Randomness of Epoxidized Natural Rubber, Br.Poly m.J. 1984、16、134 (Daveyet al.) に従って行い、か つ反応速度を比較するために、3時間後の二重結合のエ ポキシ化率を測定した。その結果を表2に示す。

[0040]

【表2】

	空素含有率(%)	エポキシ化率 (%)
実施例 4	0.008	35, 2
実施例 5	0.05	33.1
実施例 6	0.10	28.6
比較例 3	0.16	24. 3
比較例 4	0.34	24. 2

【0041】表2から、蛋白質が窒素含有率で0.10 %以下に低減された実施例では、窒素含有率が高い比較 例に比べて、エポキシ化率が高いことがわかる。

[0042]

【発明の効果】本発明の改質天然ゴムおよびその製造方 法によれば、蛋白質が窒素含有率で0.10重量%以下 の天然ゴムを使用して、グラフト共重合、エポキシ化な どの改質を行ったものであるので、高い改質効率を有 し、従って優れた改質効果が得られるという効果があ る。また、本発明の改質天然ゴムは蛋白質が実質的に除 去されているので、アレルギー対策としても有用であ る。

フロントページの続き

(72)発明者 榊 俊明

兵庫県加古川市尾上町養田1314番地の1

(72)発明者 日置 祐一

和歌山県和歌山市六十谷1293-7

(72) 発明者 林 正治

和歌山県和歌山市榎原133-5